## BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



AUSGEGEBEN AM 28. FEBRUAR 1957

DEUTSCHES PATENTAMT

# PATENTSCHRIFT

Mr. 958 839

KLASSE 120 GRUPPE 25

INTERNAT. KLASSE C 07 c ———

M 19717 IV b / 12 0

Roger Eldon Beyler, Westfield, N. J., und Lewis Hastings Sarett, Princeton, N. J. (V. St. A.) sind als Erfinder genannt worden

Merck & Co., Inc., Rahway, N. J. (V. St. A.)

### Verfahren zur Herstellung von 2,4b-Dimethyldodecahydrophenanthrenverbindungen

Patentiert im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland vom 15. August 1953 an
Patentanmeldung bekanntgemacht am 30. August 1956
Patenterteilung bekanntgemacht am 7. Februar 1957
Die Priorität der Anmeldung in den V. St. v. Amerika vom 26. August 1952 ist in Anspruch genommen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von 2,4 b-Dimethyldodecahydrophenanthrenverbindungen aus den entsprechenden 4 b-Methyldodecahydrophenanthrenverbindungen durch unmittelbare Methylierung.

Bei der Totalsynthese von Steroiden bietet die Einführung der angulären Methylgruppen, z. B. an den Kohlenstoffatomen 10 und 13 des Steroidgerüstes, große Schwierigkeiten.

Die bekannte Methylierung von Ketonen mit offener Kette, wie Acetophenon oder Aceton, läßt keinen Schluß auf das Verhalten von Steroiden zu.

Weiter ist die Alkylierung von Hydrofluoren- und Hydrophenanthrencarbonsäuren in Gegenwart alkalischer Stoffe bekannt. Hierbei handelt es sich aber durchweg um Verbindungen, bei denen sich in der 2-Stellung, in welche die Methylgruppe eingeführt wird, bereits eine Carboxylgruppe oder eine veresterte Carboxylgruppe als Substituent befindet; diese Gruppen wirken aktivierend, und es war daher zu erwarten, daß die Methylierung in allen diesen Fällen an der gleichen Stelle erfolgen würde, an der die aktivierende Gruppe sitzt.

Im Gegensatz dazu sind die erfindungsgemäß verwendeten Ausgangsstoffe in der 2-Stellung 25 unsubstituiert. Die Einführung einer 2ständigen Methylgruppe in den in 2-Stellung unsubstituierten Dodecahydrophenanthrenkern nach dem erfindungs-

5

10

gemäßen Verfahren war nach dem Stand der Technik nicht vorauszusehen.

Erfindungsgemäß werden Dodecahydrophenanthrenverbindungen der Formel

in der R eine durch Hydrolyse in eine Ketogruppe umwandelbare Gruppe ist, leicht in die entsprechenden 2, 4 b-Dimethylverbindungen umgewandelt, indem man die Dodecahydrophenanthrenverbindung mit Alkalimetall oder Alkalialkoholat umsetzt und das Reaktionsprodukt mit einem Methylhalogenid oder Dimethylsulfat behandelt.

In der ersten Stufe des Verfahrens wird die Umsetzung des Alkalimetalls oder des Alkalialkoholats zweckmäßig dadurch bewirkt, daß man die Reaktionsteilnehmer in einem inerten Lösungsmittel gut mischt. Geeignete Lösungsmittel sind 25 beispielsweise: Benzol, Toluol, Xylol und Erdölkohlenwasserstofffraktionen. Wird die Umsetzung mit dem Metallalkoholat durchgeführt, so können die genannten Lösungsmittel oder Gemische derselben mit einem Alkohol, wie tertiärem Butylalkohol, verwendet werden. Die Umsetzung wird am zweckmäßigsten durchgeführt, indem man das Gemisch aus den Dodecahydrophenanthrenverbindungen, einer äquivalenten Menge Alkalimetall, Alkalialkoholat oder Alkaliphenolat, sowie Lösungs-35 mittel so lange unter Rückfluß erhitzt, bis die Umsetzung vollständig ist. Hierbei ist es zweckmäßig, mindestens 1 Mol Alkalimetall oder Alkalialkoholat je Mol Dodecahydrophenanthrenverbindung zu verwenden, um Höchstausbeuten zu 40 erhalten. Alkalimetall- oder Alkalialkoholatmengen unter einem Moläquivalent reichen im allgemeinen nicht aus, weil dann geringere Ausbeuten an dem gewünschten Endprodukt erzielt werden. Im allgemeinen empfiehlt sich die Verwendung von 45 Kalium oder einem Kaliumalkoholat, wie tertiäres Kaliumbutylat, da diese Stoffe zu guten Ausbeuten an dem gewünschten Reaktionsprodukt führen.

In der zweiten Verfahrensstufe wird die Kondensation am einfachsten bewirkt, indem man dem Reaktionsgemisch, das durch Behandlung der Dodecahydrophenanthrenverbindung mit Alkalimetall oder Alkalialkoholat entstanden ist, ein Methylhalogenid im Überschuß zusetzt. Das Methylhalogenid wird mit dem Reaktionsgemisch innig vermischt, wobei man es vorteilhaft genügend lange unter Rückfluß erhitzt, bis die Umsetzung vollständig ist. Obgleich man hierfür auch andere Methylhalogenide, wie Methylchlorid oder -bromid verwenden kann, empfiehlt es sich, Methyljodid zu nehmen, da diese Verbindung gewöhnlich zu den höchsten Ausbeuten führt.

Das gewünschte Produkt, die 2, 4 b-Dimethyldodecahydrophenanthrenverbindung, wird aus dem Reaktionsgemisch zweckmäßig abgetrennt, indem man Wasser zusetzt, das erhaltene Gemisch unter 65 vermindertem Druck einengt und den Rückstand mit einem Gemisch aus Wasser und einem nichtmischbaren Lösungsmittel für das Reaktionsprodukt, wie Chloroform, Äther oder Benzol, behandelt. Die 2,4 b-Dimethyldodecahydrophenanthrenverbindung wird durch Abdampfen des Lösungsmittelauszugs gewonnen.

So kann man z. B. 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 9, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dionverbindungen, in denen die Ketogruppe am 75 Kohlenstoffatom 7 durch einen geeigneten Substituenten geschützt ist, sich aber durch saure Hydrolyse wieder in eine Ketogruppe zurückverwandeln läßt, leicht zu den entsprechenden 2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 9, 10, 80 10 a-Dodecahydrophenanthrenverbindungen methylieren. Die Ketogruppe am Kohlenstoffatom 7 muß während dieser Umsetzung geschützt werden, um die Möglichkeit einer Alkylierung im Ring A zu verhindern. Geeignete Ausgangsstoffe für die 85 Durchführung dieses Verfahrens sind auch 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 9, 10, 10a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dionverbindungen, die an Stelle der Ketogruppe am Kohlenstoffatom 7 einen Enoläther, einen cyclischen Ather oder eine 90 Ketalgruppe besitzen. Zum Beispiel kann man das 7ständige Äthylendioxyderivat zu der entsprechenden 2,4 b-Dimethylverbindung methylieren. Das 2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-7-äthy- 95 lenketal kann dann zu dem entsprechenden 4-Ol-1, 7-dion hydrolisiert werden.

Das nachfolgende Beispiel dient der Erläuterung des erfindungsgemäßen Verfahrens.

#### Beispiel

100

2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-7-äthylenketal

105 a) Zu 10 g 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a - dodecahydrophenanthren - 4 - 01 - 1, 7 - dion -7-äthylenketal, welches in 120 ccm Benzol und 70 ccm tertiärem Butylalkohol gelöst war, wurden bei Rückflußtemperatur 1,5 Aquivalente einer 110 molaren Lösung von tertiärem Kaliumbutylat in tertiärem Butylalkohol sowie 20 ccm einer Lösung von Methyljodid in Benzol (1:1) zugesetzt. Nach 30 Minuten langem Erhitzen der Lösung unter Rückfluß wurde sie mit Wasser abgeschreckt, im 115 Vakuum weitgehend eingeengt und das Konzentrat mit Chloroförm ausgezogen. Der Chloroformauszug wurde getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Durch fraktionierte Kristallisation aus Äthylacetat erhält man das 2, 4 b-Di- 120 methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-7-äthylenketal vom Schmelzpunkt 189 bis 1920.

b) Es wurde eine Suspension von 10 g (0,0342 Mol) 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 125 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-

65

70

7-āthylenketal in 100 ccm trocknem Benzol in einem Dreihalskolben hergestellt, der mit einem Zuführungsrohr für Stickstoff, einem Rührer und einem Rückflußkühler ausgestattet war. Zu der 5 heißen Suspension wurden unter Rühren 1,3 g Kalium (0,034 Mol) zugesetzt. Eine kräftige Reaktion setzte ein. Man setzte das Rühren unter Rückfluß 15 Stunden fort. Danach war der größte Teil des Kaliums umgesetzt. Nun wurde eine Lösung von 4,85 g (0,0342 Mol) Methyljodid in 5 cm<sup>3</sup> trocknem Benzol zugesetzt. Wieder setzte eine kräftige Reaktion ein und hielt mehrere Minuten an. Das Gemisch wurde dann 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. 2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 15 10, 10 a - dodecahydrophenanthren - 4 - 01 - 1, 7 - dion -7-äthylenketal wurde gemäß Beispiel I a gewonnen.

c) In einen Zweihalskolben, der mit einem Rührer und einem Soxhletextraktionsaufsatz ausgerüstet war, wurden 225 mg einer Kalium-20 Natrium-Legierung mit 50 bis 75% Kalium eingebracht. In die Extraktionshülse des Soxhletapparats wurden 1,28 g (0,00438 Mol) 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodeca hydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-7-āthylenketal eingebracht. 25 Das Oxyketon wurde durch das siedende Benzol ausgezogen und die Legierung sowie ihr Reaktionsprodukt mit dem extrahierten Oxyketon gerührt. Nach 5 Stunden war die Extraktion des Oxyketons beendet. Nachdem man die Lösung auf Raum-30 temperatur gekühlt hatte, wurden 0,62 cm<sup>8</sup> Methyljodid zugesetzt. Das Reaktionsgefäß wurde verschlossen und bei Raumtemperatur 12 Stunden gerührt. Das 2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-35 7-äthylenketal wurde wie im Beispiel 1a abgetrennt.

d) In einem Zweihalskolben wurde ein Gemisch aus 10 g 4 b-Methyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1, 7-dion-7-athy-40 lenketal 140 cm<sup>3</sup> trocknem Benzol und 140 ccm trocknem tertiärem Butylalkohol hergestellt, das auf Rückflußtemperatur bis zur vollständigen Lösung erhitzt wurde. 45 cm<sup>3</sup> einer Imolaren Lösung von tertiärem Kaliumbutylat wurden auf 45 etwa 80° erhitzt und dem Reaktionsgemisch zugesetzt, worauf man 5 cm<sup>8</sup> Methyljodid in 15 cm³ trocknem Benzol unter Rückflußbedingungen zugab. Nachdem der Zusatz des Methyljodids beendet war, wurden 250 cm<sup>3</sup> Wasser dem Gemisch 50 zugesetzt und dieses im Vakuum zur Trockne eingeengt. Der feste Rückstand wurde mit einem Gemisch von 40 cm<sup>3</sup> Wasser und 50 cm<sup>3</sup> Chloroform ausgezogen und die wäßrige Schicht verworfen. Die Chloroformlösung wurde über wasser-55 freiem Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wurde dann mit Äther am Rückflußkühler behandelt und filtriert. Das Ätherlösliche wurde weitergereinigt, indem man die ätherische Lösung zur Trockne eindampfte und das feste Produkt nacheinander 60 aus Äthylacetat und Äthanol kristallisierte. Man erhielt 2, 4 b-Dimethyl-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a-dodecahydrophenanthren-4-0l-1, 7-dion-7-äthylenketal vom Schmelzpunkt 189 bis 192°.

#### PATENTANSPRUCHE:

1. Verfahren zur Herstellung von 2, 4 b-Dimethyldodecahydrophenanthrenverbindungen der Formel

in der R eine durch Hydrolyse in eine Ketogruppe umwandelbare Gruppe bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man in 2-Stellung unsubstituierte Dodecahydrophenanthrenverbindungen der Formel

mit Alkalimetallen oder Alkalialkoholaten behandelt und das gebildete Reaktionsprodukt mit einem Methylhalogenid umsetzt.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch 95 gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoff 4 b - Methyl - 1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10 a - dodecahydrophenanthren - 4 - 0l - 1, 7 - dion - 7 - äthylenketal, als Alkalimetall Kalium oder eine Natrium-Kalium-Legierung und als Alkali- 100 alkoholat tertiäres Kaliumbutylat verwendet.

In Betracht gezogene Druckschriften:

Houben-Weyl, Methoden der organischen 105 Chemie, Bd. 2, 3. Auflage, 1925, S. 814;

Freser & Freser, Natural Products Related to Phenanthrene, Nr. 4, 1949, S. 339 und 340; USA.-Patentschriften Nr. 2494 254, 2574 396; schweizerische Patentschrift Nr. 263 974.

Résultat de la recherche

21/06/2006

L2 ANSWER 2 OF 2 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN

AN 53:89360 CA

OREF 53:16096b

TI Polyhydroxyphenanthrene compounds

IN Beyler, Roger E.; Sarett, Lewis H.

PA Merck & Co., Inc.

DT Patent

LA Unavailable

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

DE 958839 19570228 DE 1953-M19717 19530815 <--

PI DE 958839 19570228 DE 1953-M19717
AB See Brit. 763,202-04 and 763,206 (C.A. 51, 14816i, 14817bde).

21/06/2006

Résultat de la recherche

L4 ANSWER 1 OF 1 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN

AN 51:81763 CA

OREF 51:14817b-d

TI Polyhydrophenanthrene compounds

PA Merck & Co., Inc.

DT Patent

LA Unavailable

FAN.CNT 1

APPLICATION NO. DATE KIND PATENT NO. DATE 19530318 <--GB 1955-5755 19561212 GB 763206 PΙ 2,4b-Dimethyl-2-formyl-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,-10,10a-AB dodecahydrophenanthren-4-ol-1-one (4 g.) chromatographed over alkaline Al203 gave 2,4b-dimethyl-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10adodecahydrophenanthren-4-ol-1-one (I), m. 186-9°. The alkaline hydrolysis can be carried out with KOH in MeOH or K2CO3 in aqueous MeOH. Similarly prepared was 2,4b-dimethyl-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthrene-1,4-dione (II), m. 152-3° and 135-6°. Oxidation of I with Cr2O3 gave both isomers of II. Dilute HCl hydrolysis of II gave the 7-oxo derivs., m.  $170-4^{\circ}$  and  $138.5-40.5^{\circ}$ .

ANSWER 3 OF 3 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN

L3

```
51:81762 CA
AN
OREF 51:14816i,14817a-c
     Polyhydrophenanthrene compounds
     Merck & Co., Inc.
PA
     Patent
DT
     Unavailable
LA
FAN.CNT 1
                                                                       DATE
                                             APPLICATION NO.
     PATENT NO.
                                  DATE
                          KIND
                                  19561212 GB 1953-7529
                                                                       19530318 <--
     GB 763202
PI
     4b-Methyl-7-ethylenedioxy-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10a-
     dodecahydrophenanthren-4-ol-1-one (1.0 g.) and 1.5 g. HCO2Me added to 0.25
     g. NaH in 3.5 cc. absolute MeOH, the mixture stirred 16 hrs. at room
temperature, 20
     cc. H2O added, the solution extracted with C6H6, the C6H6 extracted with 10
cc. H2O,
     the aqueous extract and solution combined, made acid with NaH2PO4, extracted
with CHCl3,
     and the CHCl3 evaporated gave the 2-formyl derivative, m. 182-5°.
     Similarly prepared were the 2-Ac homolog, m. 200-5°, \lambda 291
     m\mu, ε 10,300, \lambda 284 and 622-30 \mu,
     4b-methyl-2-acetyl-4-acetoxy-7-ethylenedioxy-1, 2, 3, 4, 4a, 4b, 5, 6, 7, 8, 10, 10a-
     dodecahydrophenanthren-1-one, m. 159-61°, \lambda 290 m\mu,
     \epsilon 10,700, \lambda 5.80, 6.23, and 8.08 \mu, 4b-methyl-2-formyl-7-
     ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthren-1,4-
     dione, m. 159-61°, the 2-MeO2C analog, m. 147-9°, the 2-Ac
     analog, m. 176-7°, and 4b-methyl-2-hydroxymethylene-7-ethylenedioxy-
     1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1-one, m.
     203-4°, \lambda 2.82 and 6.15 \mu, \lambda 287 m\mu, \epsilon
     1950. Acid hydrolysis of the above compds. gives the 7-oxo derivs.
```

21/06/2006

Résultat de la recherche

L3 ANSWER 2 OF 3 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN

AN 51:81764 CA

OREF 51:14817d-e

TI Polyhydrophenanthrene compounds

PA Merck & Co., Inc.

DT Patent

LA Unavailable

FAN.CNT 1

AB 4b-Methyl-1-oxo-4-hydroxy-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthrene (I) (10 g.) in 120 cc. C6H6 and 70 cc. tert-BuOH at reflux treated with 1.5 equivs. M Me3COK and 20 cc. 1:1 MeI-C6H6, refluxed 30 min., quenched with H2O, concentrated in vacuo, the residue

extracted

with CHCl3, the extract dried, distilled in vacuo, and the residue crystallized from

EtOAc gave the 2,4b-di-Me derivative of I, m. 189-92°. Na or Na-K can be used in place of Me3COK.

L3 ANSWER 1 OF 3 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN

AN 51:81765 CA

OREF 51:14817e-f

TI Polyhydrophenanthrene compounds

PA Merck & Co., Inc.

DT Patent

LA Unavailable

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

OF THE CONTROL OF THE C

AB 2,4b-Dimethyl-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthrene-1,4-dione (I) (304 mg.) in 3.0 cc. dry C6H6 treated with 0.3 cc. CH2:CMeCH2I and 1.2 cc. tert-BuOH containing 40 mg. dissolved K, allowed to stand 1 h. at room temperature, poured into H2O, the

H20

extracted with Et20, and the organic exts. evaporated and chromatographed on acid-washed Al203 gave the 2-CH2:CMeCH2 derivative of I, m. 107 and 139°. Similarly prepared were 2,4b-dimethyl-2-methallyl-7-ethylenedioxy-1,2,3,4,4a,4b,5,6,7,8,10,10a-dodecahydrophenanthren-4-ol-1-one (II), m. 166-8°, the 2-allyl analog of II, m. 148-50°, the 2-allyl derivative of I, the 2-propargyl analog of II, m. 180° and 126-8°, and the 2-propargyl derivative of I. Acid hydrolysis of the above products gives the 7-oxo compds.